This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication numb r:

06-084692

(43)Dat of publicati n of application: 25.03.1994

(51)Int.CL

H01G 4/12 CO4B 35/46 CO4B 35/64

H01B 3/12

(21)Application number: 05-085705

(22)Date of filing:

19.03.1993

(71)Applicant: TDK CORP

(72)Inventor: NAKANO YUKIE

ARASHI TOMOHIRO SATO AKIRA

NOMURA TAKESHI

(30)Priority

Priority number: 04208483

Priority date: 13.07.1992

Priority country: JP

(54) MULTILAYER CERAMIC CHIP CAPACITOR

(57)Abstract:

PURPOSE: To realize a multilayer ceramic chip capacitor which can satisfy both temperature characteristics of capacity, i.e., X7R characteristics (EIA regulation) and B characteristics (EIAJ regulation), and in which aging of capacity is slow under DC field and acceleration lifetime of insulation resistance IR is long. CONSTITUTION: The multilayer ceramic chip capacitor employs a dielectric layer having composition of MgO: 0.1-3mol., MnO: 0.05-1.0-mol., Y2O3: 1mol. or less, BaO+CaO: 2-12mol.(including BaO or CaO=0), and SiO2: 2-12mol, for 100mol, of BaTiO3.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

11.01.1996

[Date of sending the examiner's decision of rejection] [Kind of final disposal of application other than the

xaminer's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2762427

[Date of registration]

27.03.1998

[Number of appeal against examiner's decision of

r jection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-84692

(43)公開日 平成6年(1994)3月25日

審査請求 未請求 請求項の数7(全 11 頁)

特願平5-85705 (71)出願人 000003067 (21)出願番号 ティーディーケイ株式会社 (22)出願日 平成5年(1993)3月19日 東京都中央区日本橋1丁目13番1号 (72)発明者 中野 幸恵 (31)優先権主張番号 特願平4-208483 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティ (32)優先日 平4(1992)7月13日 ーディーケイ株式会社内 (33)優先権主張国 日本(JP) (72) 発明者 嵐 友宏 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティ ーディーケイ株式会社内 (72)発明者 佐藤 陽 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティ ーディーケイ株式会社内 (74)代理人 弁理士 石井 陽一 最終頁に続く

(54)【発明の名称】 積層型セラミックチップコンデンサ

(57)【要約】

【目的】 容量の温度特性であるX7R特性(EIA規格)およびB特性(EIAJ規格)をいずれも満足することができ、かつ、直流電界下での容量の経時変化が小さく、また、絶縁抵抗IRの加速寿命が長い積層型セラミックチップコンデンサを提供する。

【構成】 BaTiO3 100モルに対し、MgO: 0.1~3モル、MnO:0.05~1.0モル、Y2O3:1モル以下、BaO+CaO:2~12モル(BaOまたはCaO=0を含む)、SiO2:2~12モルの組成比の誘電体層を用いる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 誘電体層と内部電極層とが交互に積層さ れた構成のコンデンサチップ体を有する積層型セラミッ クチップコンデンサであって、

前記誘電体層が、主成分としてチタン酸バリウムを、副 成分として酸化マグネシウムと、酸化マンガンと、酸化 バリウムおよび酸化カルシウムから選択される少なくと も1種と、酸化ケイ素とを含有し、チタン酸バリウムを BaTiOs に、酸化マグネシウムをMgOに、酸化マ ンガンをMnOに、酸化バリウムをBaOに、酸化カル 10 シウムをCaOに、酸化ケイ素をSiO2にそれぞれ換 算したとき、BaTiO3 100モルに対する比率が

MgO: 0.1~3モル、

MnO: 0.05~1.0モル、

BaO+CaO: 2~12モル、

SiO2:2~12モル

であることを特徴とする積層型セラミックチップコンデ

【請求項2】 前記BaTiO3、MgOおよびMnO の合計に対し、BaO、CaOおよびSiO2 が (Ba 20 x Ca_{1-x} O) y · SiO₂ (ただし、0.3≦x≦ $0.7.0.95 \le y \le 1.05$ である。) として 1~ 10重量%含有される請求項1の積層型セラミックチッ プコンデンサ。

【請求項3】 誘電体層と内部電極層とが交互に積層さ れた構成のコンデンサチップ体を有する積層型セラミッ クチップコンデンサであって、

前記誘電体層が、主成分としてチタン酸バリウムを、副 成分として酸化マグネシウムと、酸化マンガンと、酸化 イットリウムと、酸化バリウムおよび酸化カルシウムか 30 ら選択される少なくとも1種と、酸化ケイ素とを含有 し、チタン酸バリウムをBaTiO3に、酸化マグネシ ウムをMgOに、酸化マンガンをMnOに、酸化イット リウムをY2 O3 に、酸化バリウムをBaOに、酸化力 ルシウムをCaOに、酸化ケイ素をSiO2 にそれぞれ 換算したとき、BaTiOs 100モルに対する比率が MgO: 0.1~3モル、

MnO: 0.05~1.0モル、

Y₂ O₃ : 1 モル以下、

BaO+CaO: 2~12モル、

SiO2:2~12モル

であることを特徴とする積層型セラミックチップコンデ ンサ。

【請求項4】 BaTiO₃、MgO、MnOおよびY 2 O3 の合計に対し、BaO、CaOおよびSiO2 が (Bax Cai-x O) y · SiO₂ (ただし、0.3≦ $x \le 0.7, 0.95 \le y \le 1.05$ である。) として 1~10重量%含有される請求項3の積層型セラミック チップコンデンサ。

iまたはNi合金である請求項1ないし4のいずれかの 積層型セラミックチップコンデンサ。

【請求項6】 酸素分圧が10-8~10-12 気圧である 雰囲気中で、1200~1400℃の温度範囲内にて焼 成された請求項5の積層型セラミックチップコンデン サ。

【請求項7】 焼成後に、酸素分圧が10-6気圧以上の 雰囲気中で1100℃以下の温度範囲内にてアニールさ れた請求項5または6の積層型セラミックチップコンデ ンサ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、積層型セラミックチッ プコンデンサに関する。

[0002]

【従来の技術】積層型セラミックチップコンデンサは、 小型、大容量、高信頼性の電子部品として広く利用され ており、1台の電子機器の中で使用される個数も多数に のぼる。近年、機器の小型・高性能化にともない、積層 型セラミックチップコンデンサに対する更なる小型、大 容量、低価格、高信頼性化への要求はますます厳しくな っている。

【0003】積層型セラミックチップコンデンサは通 常、内部電極層用のペーストと誘電体層用のペーストと をシート法や印刷法等により積層し、一体同時焼成して 製造される。

【0004】内部電極層の導電材には、一般にPdやP d合金が用いられているが、Pdは高価であるため、比 較的安価なNiやNi合金等の卑金属が使用されつつあ る。内部電極層の導電材として卑金属を用いる場合、大 気中で焼成を行なうと内部電極層が酸化してしまうた め、誘電体層と内部電極層との同時焼成を、還元性雰囲 気中で行なう必要がある。しかし、還元性雰囲気中で焼 成すると、誘電体層が還元され、比抵抗が低くなってし まうため、非還元性の誘電体材料が提案されている。

【0005】しかし、非還元性の誘電体材料を用いた積 層型セラミックチップコンデンサは、絶縁抵抗 I Rの寿 命が短くなり、信頼性が低いという問題がある。

【0006】また、誘電体を直流電界にさらすと、比誘 40 電 $\alpha \epsilon$ が経時的に低下するという問題が生じる。チッ プコンデンサを小型、大容量化するために誘電体層の厚 みを薄くすると、直流電圧を印加したときの誘電体層に かかる電界が強くなるため、比誘電率ε。の経時変化、 すなわち容量の経時変化が著しく大きくなってしまう。 【0007】ところで、EIA規格に定められたX7R 特性と呼ばれる規格では、容量の変化率が、−55℃か ら125℃の間で±15%以内(基準温度25℃)と定 められている。

【0008】X7R特性を満足する誘電体材料として 【請求項5】 前記内部電極層に含まれる導電材が、N 50 は、例えば特開昭61-36170号公報に示されるB

aTiO3 + SrTiO3 + MnO系の組成が知られている。しかし、このものは、直流電界下における容量の経時変化が大きく、例えば40℃で50Vの直流電界を1000時間印加すると、容量の変化率が-10~-30%程度となってしまい、X7R特性を満足することができなくなる。

【0009】また、この他、非還元性の誘電体磁器組成 物としては、特開昭57-71866号公報に開示され ているBaTiOs +MnO+MgO、特開昭61-2 50905号公報に開示されている (Bai-x Srx O) a Ti_{1-y} Zry O₂ + α ((1-z) MnO+z $C \circ O) + \beta ((1-t) A_2 O_5 + t L_2 O_3) + w$ SiO2 (ただし、A=Nb, Ta, V、L=Yまたは 希土類元素)、特開平2-83256号公報に開示され ているチタン酸バリウムにガラス状態のBaαCa1-α SiO3 を添加したものなどが挙げられる。しかし、こ れらのいずれの誘電体磁器組成物も、容量の温度特性が 良好で、直流電界下での容量の経時変化が少なく、絶縁 抵抗の加速寿命が長いという特性の全てを満足すること はできなかった。例えば、特開昭61-250905号 20 公報および特開平2-83256号公報にそれぞれ開示 されているものでは、絶縁抵抗の加速寿命が短い。 [0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明はこのような事情からなされたものであり、容量の温度特性であるX7 R特性(EIA規格)およびB特性(EIAJ規格)をいずれも満足することができ、かつ、直流電界下での容量の経時変化が小さく、また、絶縁抵抗IRの加速寿命が長い積層型セラミックチップコンデンサを提供することを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】このような目的は、下記 $(1)\sim(7)$ の本発明により達成される。

(1)誘電体層と内部電極層とが交互に積層された構成のコンデンサチップ体を有する積層型セラミックチップコンデンサであって、前記誘電体層が、主成分としてチタン酸バリウムを、副成分として酸化マグネシウムと、酸化マンガンと、酸化バリウムおよび酸化カルシウムから選択される少なくとも1種と、酸化ケイ素とを含有し、チタン酸バリウムをBaTiO3に、酸化マグネシ40ウムをMgOに、酸化マンガンをMnOに、酸化バリウムをBaOに、酸化カルシウムをCaOに、酸化ケイ素をSiO2にそれぞれ換算したとき、BaTiO310のモルに対する比率がMgO:0.1~3モル、MnO:0.05~1.0モル、BaO+CaO:2~12モル、SiO2:2~12モルであることを特徴とする積層型セラミックチップコンデンサ。

(2) 前記BaTiO₃、MgOおよびMnOの合計に対し、BaO、CaOおよびSiO₂が(Bar Ca 1-x O)y・SiO₂(ただし、0.3≤x≤0.7、

0.95≤y≤1.05である。)として1~10重量 %含有される上記(1)の積層型セラミックチップコン デンサ。

(3)誘電体層と内部電極層とが交互に積層された構成のコンデンサチップ体を有する積層型セラミックチップコンデンサであって、前記誘電体層が、主成分としてチタン酸バリウムを、副成分として酸化マグネシウムと、酸化マンガンと、酸化イットリウムと、酸化バリウムおよび酸化カルシウムから選択される少なくとも1種と、酸化ケイ素とを含有し、チタン酸バリウムをBaTiO3に、酸化マグネシウムをMgOに、酸化マンガンをMnOに、酸化イットリウムをY2O3に、酸化バリウムをBaOに、酸化カルシウムをCaOに、酸化ケイ素をSiO2にそれぞれ換算したとき、BaTiO3100

SiO2 にそれぞれ換算したとき、BaTiO3 100 モルに対する比率がMgO:0.1~3モル、MnO:0.05~1.0モル、Y2 O3:1モル以下、BaO+CaO:2~12モル、SiO2:2~12モルであることを特徴とする積層型セラミックチップコンデンサ。

20 (4) BaTiO₃、MgO、MnOおよびY₂O₃の合計に対し、BaO、CaOおよびSiO₂が(BaxCa_{1-x}O)y・SiO₂(ただし、0.3≤x≤0.7、0.95≤y≤1.05である。)として1~10重量%含有される上記(3)の積層型セラミックチップコンデンサ。

(5)前記内部電極層に含まれる導電材が、Niまたは Ni合金である上記(1)ないし(4)のいずれかの積 層型セラミックチップコンデンサ。

(6)酸素分圧が10⁻⁸~10⁻¹² 気圧である雰囲気中 30 で、1200~1400℃の温度範囲内にて焼成された 上記(5)の積層型セラミックチップコンデンサ。

(7) 焼成後に、酸素分圧が10-6気圧以上の雰囲気中で1100℃以下の温度範囲内にてアニールされた上記(5) または(6) の積層型セラミックチップコンデンサ。

[0012]

【具体的構成】以下、本発明の具体的構成について詳細 に説明する。

【0013】 [積層型セラミックチップコンデンサ]本 発明の積層型セラミックチップコンデンサの構成例の断 面図を、図1に示す。

【0014】図1に示されるように、本発明の積層型セラミックチップコンデンサ1は、誘電体層2と内部電極層3とが交互に積層された構成のコンデンサチップ体10を有し、このコンデンサチップ体10表面に、内部電極層3と導通する外部電極4を有する。コンデンサチップ体10の形状に特に制限はないが、通常、直方体状とされる。また、その寸法にも特に制限はなく、用途に応じて適当な寸法とすればよいが、通常、(1.0~5.

50 6 mm) \times (0.5 \sim 5.0 mm) \times (0.5 \sim 1.9 mm)

程度である。内部電極層3は、その端面がコンデンサチップ体10の対向する2表面に交互に露出するように積層され、外部電極4は、コンデンサチップ体10の前記対向する2表面に形成され、所定のコンデンサ回路を構成する。

【0015】<誘電体層2>誘電体層2は、主成分としてチタン酸バリウム、副成分として酸化マグネシウムと、酸化マンガンと、酸化バリウムおよび酸化カルシウムから選択される少なくとも1種と、酸化ケイ素とを含有する。チタン酸バリウムをBaTiO3に、酸化マグネシウムをMgOに、酸化マンガンをMnOに、酸化バリウムをBaOに、酸化カルシウムをCaOに、酸化ケイ素をSiO2にそれぞれ換算したとき、誘電体層中における各化合物の比率は、BaTiO3100モルに対しMgO:0.1~3モル、好ましくは0.5~1.5モル、MnO:0.05~1.0モル、好ましくは0.2~0.4モル、BaO+CaO:2~12モル、SiO2:2~12モルである。

【0016】(BaO+CaO)/SiO2 は特に限定 されないが、通常、0.9~1.1とすることが好まし 20 い。BaO、CaOおよびSiO2 は、(Bar Ca 1-x O)y · SiO2 として含まれていてもよい。この 場合、緻密な焼結体を得るためには0.3≦x≦0. $7.0.95 \le y \le 1.05$ とすることが好ましい。 (Bar Cai-x O)y · SiO2 の含有量は、BaT i O3 、MgOおよびMnOの合計に対し、好ましくは 1~10重量%、より好ましくは4~6重量%である。 なお、各酸化物の酸化状態は特に限定されず、各酸化物 を構成する金属元素の含有量が上記範囲であればよい。 【0017】誘電体層2には、BaTiO3 に換算した 30 チタン酸バリウム100モルに対し、Y2 O3 に換算し て1モル以下の酸化イットリウムが副成分として含まれ ることが好ましい。Y2 O3 含有量の下限は特にない が、十分な効果を実現するためには0.1モル以上含ま れることが好ましい。酸化イットリウムを含む場合、

 $(Bax Cal-x O)_y \cdot SiO_2$ の含有量は、 $BaTiO_3$ 、MgO、 $MnOおよびY_2O_3$ の合計に対し好ましくは $1\sim10$ 重量%、より好ましくは $4\sim6$ 重量%である。

【0018】なお、誘電体層2には他の化合物が含まれ 40 ていてもよいが、酸化コバルトは容量変化率を増大させ るので実質的に含まれないことが好ましい。

【0019】上記各副成分の含有量の限定理由は下記の とおりである。

【0020】酸化マグネシウムの含有量が前記範囲未満であると、容量の温度特性を所望の範囲とすることができない。酸化マグネシウムの含有量が前記範囲を超えると、焼結性が急激に悪化し、緻密化が不十分となってIR加速寿命が低下し、また、高い比誘電率が得られない。

【0021】酸化マンガンの含有量が前記範囲未満であると、良好な耐還元性が得られずIR加速寿命が不十分となり、また、損失 tan & を低くすることが困難となる。酸化マンガンの含有量が前記範囲を超えている場合、直流電界印加時の容量の経時変化を小さくすることが困難となる。

【0022】BaO+CaOや、SiO₂、(Bax Ca_{1-x}O)y・SiO₂の含有量が少なすぎると直流電界印加時の容量の経時変化が大きくなり、また、IR加速寿命が不十分となる。含有量が多すぎると比誘電率の急激な低下が起こる。

【0023】酸化イットリウムはIR加速寿命を向上させる効果を有する。酸化イットリウムの含有量が前記範囲を超えると、静電容量が減少し、また、焼結性が低下して緻密化が不十分となることがある。

【0024】また、誘電体層中には、酸化アルミニウムが含有されていてもよい。酸化アルミニウムは比較的低温での焼結を可能にする作用をもつ。A12 O3 に換算したときの酸化アルミニウムの含有量は、誘電体材料全体の1重量%以下とすることが好ましい。酸化アルミニウムの含有量が多すぎると、逆に焼結を阻害するという問題を生じる。

【0025】本発明において誘電体層は、いわゆるコアーシェル構造となっている。すなわち、高誘電率相の結晶粒 (コア)の周囲を低誘電率相の結晶粒界 (シェル)が取り囲む構造となっている。コアには、通常、Ba O、 TiO_2 、MnO、CaOなどが含まれ、シェルには、通常、CaO、 TiO_2 、BaO、 SiO_2 、MnO、MgO、 Y_2 O_3 などが含まれる。

) 【0026】誘電体層の平均結晶粒径は特に限定されないが、上記組成とすることにより微細な結晶粒が得られ、通常、平均結晶粒径は0.2~0.7μm 程度となる。また、シェルの平均幅は、0.02~0.2μm 程度である。

【0027】誘電体層のキュリー温度は、適用される規格に応じて組成を選択することにより適宜設定することができるが、一般に85℃以上、通常、120~135 ℃程度とする。

【0028】誘電体層の一層あたりの厚さは、100μm以下、特に50μm以下、さらには2~20μm程度とする。本発明は、このような薄層化した誘電体層を有する積層型セラミックチップコンデンサの容量の経時変化防止に有効である。なお、誘電体層の積層数は、通常2~200程度とする。

【0029】<内部電極層3>内部電極層3に含有される導電材は特に限定されないが、誘電体層2構成材料が耐還元性を有するため、卑金属を用いることができる。 導電材として用いる卑金属としては、NiまたはNi合金が好ましい。Ni合金としては、Mn、Cr、Coお50よびAlから選択される1種以上の元素とNiとの合金

が好ましく、合金中のNi含有量は95重量%以上であ ることが好ましい。

【0030】なお、NiまたはNi合金中には、P等の 各種微量成分が0.1重量%程度以下含まれていてもよ

【0031】内部電極層の厚さは用途等に応じて適宜決 定されればよいが、通常、1~5μm 、特に2~3μm 程度であることが好ましい。

【0032】<外部電極4>外部電極4に含有される導 電材は特に限定されないが、本発明では安価なNi、C 10 uや、これらの合金を用いることができる。

【0033】外部電極の厚さは用途等に応じて適宜決定 されればよいが、通常、10~50µm 程度であること が好ましい。

【0034】 [積層型セラミックチップコンデンサの製 造方法]本発明の積層型セラミックチップコンデンサ は、ペーストを用いた通常の印刷法やシート法によりグ リーンチップを作製し、これを焼成した後、外部電極を 印刷ないし転写して焼成することにより製造される。

【0035】 <誘電体層用ペースト>誘電体層用ペース 20 トは、誘電体原料と有機ビヒクルとを混練して製造され る。

【0036】誘電体原料には、上記した複合酸化物や酸 化物の混合物を用いることができるが、その他、焼成に より上記した複合酸化物や酸化物となる各種化合物、例 えば、炭酸塩、シュウ酸塩、硝酸塩、水酸化物、有機金 属化合物等から適宜選択し、混合して用いることができ る。誘電体原料中の各化合物の含有量は、焼成後に上記 した誘電体層の組成となるように決定すればよい。

【0037】誘電体原料は、通常、平均粒子径0.1~30 1μm 程度の粉末として用いられる。

【0038】有機ビヒクルとは、バインダを有機溶剤中 に溶解したものである。有機ビヒクルに用いるバインダ は特に限定されず、エチルセルロース等の通常の各種バ インダから適宜選択すればよい。また、用いる有機溶剤 も特に限定されず、印刷法やシート法など、利用する方 法に応じて、テルピネオール、ブチルカルビトール、ア セトン、トルエン等の各種有機溶剤から適宜選択すれば

【0039】<内部電極層用ペースト>内部電極層用ペ 40 ーストは、上記した各種導電性金属や合金からなる導電 材、あるいは焼成後に上記した導電材となる各種酸化 物、有機金属化合物、レジネート等と、上記した有機ビ ヒクルとを混練して調製する。

【0040】<外部電極用ペースト>外部電極用ペース トは、上記した内部電極層用ペーストと同様にして調製 すればよい。

【0041】〈有機ビヒクル含有量〉上記した各ペース ト中の有機ビヒクルの含有量に特に制限はなく、通常の 含有量、例えば、バインダは1~5重量%程度、溶剤は 50 理であり、これによりIR加速寿命を著しく長くするこ

10~50重量%程度とすればよい。また、各ペースト 中には、必要に応じて各種分散剤、可塑剤、誘電体、絶 縁体等から選択される添加物が含有されていてもよい。 これらの総含有量は、10重量%以下とすることが好ま

【0042】<グリーンチップ作製>印刷法を用いる場 合、誘電体層用ペーストおよび内部電極層用ペースト を、PET等の基板上に積層印刷し、所定形状に切断し た後、基板から剥離してグリーンチップとする。

【0043】また、シート法を用いる場合、誘電体層用 ペーストを用いてグリーンシートを形成し、この上に内 部電極層用ペーストを印刷した後、これらを積層してグ リーンチップとする。

【0044】<脱バインダ処理>焼成前に行なわれる脱 バインダ処理は、通常の条件で行えばよいが、内部電極 層の導電材にNiやNi合金等の卑金属を用いる場合、 特に下記の条件で行うことが好ましい。

昇温速度:5~300℃/時間、特に10~100℃/ 時間

保持温度:200~400℃、特に250~300℃ 温度保持時間: 0.5~24時間、特に5~20時間 雰囲気:空気中

【0045】<焼成>グリーンチップ焼成時の雰囲気 は、内部電極層用ペースト中の導電材の種類に応じて適 宜決定されればよいが、導電材としてNiやNi合金等 の卑金属を用いる場合、焼成雰囲気中の酸素分圧は、1 0-8~10-12 気圧とすることが好ましい。酸素分圧が 前記範囲未満であると、内部電極層の導電材が異常焼結 を起こし、途切れてしまうことがある。また、酸素分圧 が前記範囲を超えると、内部電極層が酸化する傾向にあ

【0046】また、焼成時の保持温度は、1200~1 400℃、特に1250~1300℃とすることが好ま しい。保持温度が前記範囲未満であると緻密化が不十分 であり、前記範囲を超えると直流電界印加時の容量の経 時変化が大きくなる。

【0047】上記条件以外の各種条件は、下記のように することが好ましい。

昇温速度:50~500℃/時間、特に200~300 ℃/時間

温度保持時間: 0.5~8時間、特に1~3時間 冷却速度:50~500℃/時間、特に200~300 ℃/時間

焼成雰囲気は還元性雰囲気とすることが好ましく、雰囲 気ガスとしては、例えば、N2とH2との混合ガスを加 湿して用いることが好ましい。

【0048】<アニール>還元性雰囲気中で焼成した場 合、コンデンサチップ体にはアニールが施されることが 好ましい。アニールは、誘電体層を再酸化するための処

とができる。

【0049】アニール雰囲気中の酸素分圧は、10~6気 圧以上、特に10-5~10-4気圧とすることが好まし

い。酸素分圧が前記範囲未満であると誘電体層の再酸化 が困難であり、前記範囲を超えると内部電極層が酸化す る傾向にある。

【0050】アニールの際の保持温度は、1100℃以 下、特に500~1000℃とすることが好ましい。保 持温度が前記範囲未満であると誘電体層の酸化が不十分 となって寿命が短くなる傾向にあり、前記範囲を超える と内部電極層が酸化し、容量が低下するだけでなく、誘 電体素地と反応してしまい、寿命も短くなる傾向にあ る。なお、アニールは昇温および降温だけから構成して もよい。この場合、温度保持時間は零であり、保持温度 は最高温度と同義である。

【0051】上記条件以外の各種条件は下記のようにす ることが好ましい。

温度保持時間:0~20時間、特に6~10時間 冷却速度:50~500℃/時間、特に100~300 ℃/時間

雰囲気用ガスには、加湿したN2 ガス等を用いることが 好ましい。

【0052】なお、上記した脱バインダ処理、焼成およ びアニールにおいて、N2ガスや混合ガス等を加湿する には、例えばウェッター等を使用すればよい。この場 合、水温は5~75℃程度が好ましい。

【0053】脱バインダ処理、焼成およびアニールは、 連続して行なっても、独立に行なってもよい。

【0054】これらを連続して行なう場合、脱バインダ 処理後、冷却せずに雰囲気を変更し、続いて焼成の際の 30 保持温度まで昇温して焼成を行ない、次いで冷却し、ア ニールの保持温度に達したときに雰囲気を変更してアニ ールを行なうことが好ましい。

【0055】また、これらを独立して行なう場合、焼成 に際しては、脱バインダ処理時の保持温度までN2 ガス あるいは加湿したN2 ガス雰囲気下で昇温した後、雰囲 気を変更してさらに昇温を続けることが好ましく、アニ ール時の保持温度まで冷却した後は、再びN2 ガスある いは加湿したN2ガス雰囲気に変更して冷却を続けるこ とが好ましい。また、アニールに際しては、N2 ガス雰 40 囲気下で保持温度まで昇温した後、雰囲気を変更しても よく、アニールの全工程を加湿したN2ガス雰囲気とし てもよい。

【0056】
<外部電極形成>上記のようにして得られ たコンデンサチップ体に、例えばバレル研磨やサンドブ ラストなどにより端面研磨を施し、外部電極用ペースト を印刷ないし転写して焼成し、外部電極4を形成する。 外部電極用ペーストの焼成条件は、例えば、600~8 00℃にて10分間~1時間程度とすることが好まし 11.

10

【0057】そして、必要に応じ、外部電極4表面に、 めっき等により被覆層を形成する。

【0058】このようにして製造された本発明の積層型 セラミックチップコンデンサは、ハンダ付等によりプリ ント基板上などに実装され、各種電子機器等に使用され る。

【0059】そして、本発明の積層型セラミックチップ コンデンサの誘電体層には、使用時に、O. O2V/μm 以上、特に 0. 2V/μm 以上、さらには 0. 5V/μm 以 上、一般に5Ⅵμπ 程度以下の直流電界と、通常、これ に重畳する交流成分とが印加されるが、このような直流 電界を負荷しても、容量の経時変化は極めて少ないもの である。

[0060]

【実施例】以下、本発明の具体的実施例を挙げ、本発明 をさらに詳細に説明する。

【0061】下記の各ペーストを調製した。

誘電体層用ペースト

粒径0.1~1μmのBaTiO3、(MgCO3)4 \cdot Mg (OH) 2 \cdot 5H2 O, MnCO3 (Ba_{0.5} Ca0.5) SiO3 、Y2 O3 から選択した材料粉末を ボールミルにより16時間湿式混合し、次いでスプレー ドライヤーで乾燥させて、誘電体原料とした。各粉末の 混合比率を変えて、複数の誘電体原料を作製した。

【0062】各誘電体原料100重量部と、アクリル樹 脂4.8重量部、塩化メチレン40重量部、トリクロロ エタン20重量部、ミネラルスピリット6重量部および アセトン4重量部とをボールミルで混合してペースト化

【0063】内部電極層用ペースト

平均粒径0.8μmのNi粒子100重量部と、有機ビ ヒクル (エチルセルロース樹脂8重量部をブチルカルビ トール92重量部に溶解したもの)40重量部およびブ チルカルビトール10重量部とを3本ロールにより混練 し、ペースト化した。

【0064】外部電極用ペースト

平均粒径0.5μm のCu粒子100重量部と、有機ビ ヒクル (エチルセルロース樹脂8重量部をブチルカルビ トール92重量部に溶解したもの)35重量部およびブ チルカルビトール7重量部とを混練し、ペースト化し

【0065】上記各誘電体層用ペーストおよび上記内部 電極層用ペーストを用い、図1に示される構成の積層型 セラミックコンデンサを作製した。

【0066】まず、誘電体層用ペーストを用いてPET フィルム上にグリーンシートを作製し、この上に内部電 極層用ペーストを印刷した。次いで、PETフィルムか らシートを剥離して積層し、加圧接着してグリーンチッ プを得た。積層数は4層とした。

50 【0067】次いでグリーンチップを所定サイズに切断

12

し、脱バインダ処理、焼成およびアニールを下記の条件 にて連続的に行ない、コンデンサチップ体を作製した。

【0068】脱バインダ処理 昇温速度:15℃/時間

保持温度:280℃ 温度保持時間:8時間 雰囲気ガス:空気中

分四×ハハハ・エメイ 【0069】焼成

昇温速度:200℃/時間

保持温度:1300℃ 温度保持時間:2時間 冷却速度:300℃/時間

雰囲気ガス:加湿したN2 とH2 との混合ガス

酸素分圧: 10-9気圧 【0070】アニール 保持温度: 900℃ 温度保持時間: 9時間 冷却速度: 300℃/時間 雰囲気ガス: 加湿したN2 ガス

酸素分圧:10-5気圧

【0071】なお、それぞれの雰囲気ガスの加湿にはウェッターを用い、水温は35℃とした。

【0072】得られたコンデンサチップ体の端面をサンドブラストにて研磨した後、上記外部電極用ペーストを前記端面に転写し、N2+H2雰囲気中で800℃にて10分間焼成して外部電極を形成し、積層型セラミックチップコンデンササンプルを得た。

【0073】このようにして製造した各サンプルのサイズは、 $3.2m\times1.6m\times1.2m$ であり、誘電体層

の厚さは 15μ m 、内部電極層の厚さは 2.5μ m であった。

【0074】各サンプルの誘電体層の組成を、下記表1 に示す。これらの組成は、前述した基準に従って算出した。なお、表1中の(Ba, Ca) SiO_3 とは、($Ba_{0.5}$ $Ca_{0.5}$) SiO_3 である。

【0075】各サンプルについて、下記の測定を行なった。結果を表1に示す。

【0076】容量の温度特性

10 X7R特性: LCRメータにより、-55~125℃に ついて測定電圧1Vで容量を測定し、容量変化率が±1 5%以内(基準温度25℃)を満足するかどうかを調べ た。満足する場合を○、満足しない場合を×とした。

【0077】直流電界下での容量の経時変化

誘電体層の厚さ 1 μm あたり 1.06V の直流電界 (サンプルへの印加電圧 16V)を40℃にて66時間印加し、次いで、無負荷状態で室温にて24時間放置した後、容量を測定し、直流電界印加前の容量 C。(初期容量)からの変化量 Δ C を求めて、変化率 Δ C / C。を算20 出した。なお、容量は上記条件にて測定した。

【0078】絶縁抵抗 I Rの加速寿命

180℃にて10V/µm の電界下で加速試験を行ない、 抵抗(IR)が2×10⁵ Ω以下になるまでの時間を寿 命時間とした。

【0079】比誘電率 ε s 25℃における比誘電率を測定した。 【0080】 【表1】

	誘電体層組成				温度	IR加速		
サンプル No.	MgO (fil)	MnO (モル)	(Ba, Ca) SiO ₃ (wt%)	Y20a (FN)	特性 X7R	∆C/C。 (%)	寿 命 (時間)	ε _ε (25 °C)
1	1	0.375	5	0	0	-1. 42	2. 7	2871
2	1	0.375	5	0.04	0	-1.58	5.0	2729
3	1	0.375	5	0.09	0	-1. 23	11.3	2565
4	1	0.375	5	0.18	0	-1.58	13.9	2495
5	1	0.375	5	0.27	0	-1.85	27.3	2530
6	1	0.19	5	0	0	-0.65	5. 0	2758
7	1	0.19	5	0.04	0	-0. 85	5. 2	2663
8	1	0.19	5	0.09	0	-1.13	4.2	2670
9	1	0.19	5	0.18	0	-0.43	9.7	2760
10	1	0.19	5	0.27	0	-0. 16	14.9	2652
11	1.2	0.375	5	0	0	-0.06	2.2	2952
12	1.2	0.375	5	0.04	0	-0. 25	7.6	2772
13	1.2	0.375	5	0.09	0	-0.71	6.0	2895
14	1.2	0.375	5	0.18	0	-2. 44	15.3	2542
15	1.2	0.375	5	0.27	0	-2. 75	34. 3	2359
16 (比較)	0*	0.1	5	0.2	×	-5. 11	1.0	5241
17 (比較)	1	0*	5	0.2	×	-0. 52	0.1	3218
18 (比較)	1	2*	5	0.2	0	-5. 77	5.4	2153
19(比較)	1	0.1	0*	0.2	×	-8. 38	0	4827

*:本発明範囲を外れる組成

【0081】表1に示される結果から、本発明の効果が 明らかである。すなわち、誘電体層の組成が本発明の範 囲内であるサンプルでは、X7R特性を満足し、かつ、 直流電界下での容量の経時変化率が10%以下と極めて 低く、また、加速試験における絶縁抵抗IRの寿命が長 い。そして、Y2 O3 の添加により、IR加速寿命が著 しく向上することがわかる。また、表1の本発明サンプ ルは、静電容量の温度特性がB特性[-25~85℃で 容量変化率±10%以内(基準温度20℃)]も満足し ていた。

【0082】本発明のサンプルNo. 1および比較例のサ ンプルNo. 16の誘電体層断面の走査型電子顕微鏡写真 を、それぞれ図2および図3に示す。これらの写真は、*50 電界の印加によりドメインが減少していることがわか

- *断面を鏡面研磨し、フッ酸ー硝酸の混合水溶液によりエ ッチングした後に撮影した。比較例であるサンプルNo.
- 40 16 (図3)では平均結晶粒径が約1μm、結晶粒界の 平均幅が約0.2μm であるが、本発明のサンプルNo. 1(図2)では平均結晶粒径が約0.5μm、結晶粒界 の平均幅が約0.2μm と細かい。なお、表1に示され る他の比較サンプルおよび本発明サンプルについても、 同様な関係がみられた。

【0083】また、比較例のサンプルNo. 16の誘電体 層の透過型電子顕微鏡写真を、上記直流電界印加前およ び印加後に撮影した。印加前の写真を図4に、印加後の 写真を図5にそれぞれ示す。図4および図5から、直流

る。

[0084]

【発明の効果】本発明では、誘電体層を所定の組成とす ることにより、容量の温度特性に関するX7R特性およ びB特性を満足することができ、かつ、直流電界下での 容量の経時変化が小さく、また、絶縁抵抗IRの加速寿 命が長い積層型セラミックチップコンデンサを実現する ことができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の積層型セラミックチップコンデンサの 10 1 積層型セラミックチップコンデンサ 構成例を示す断面図である。

【図2】粒子構造を示す図面代用写真であって、本発明 の積層型セラミックチップコンデンサの誘電体層断面の 走査型電子顕微鏡写真である。

【図3】粒子構造を示す図面代用写真であって、従来の

16

積層型セラミックチップコンデンサの誘電体層断面の走 査型電子顕微鏡写真である。

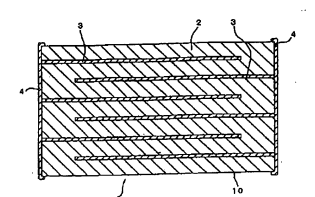
【図4】粒子構造を示す図面代用写真であって、積層型 セラミックチップコンデンサの誘電体層の透過型電子顕 微鏡写真である。

【図5】粒子構造を示す図面代用写真であって、直流電 界印加後の積層型セラミックチップコンデンサの誘電体 層の透過型電子顕微鏡写真である。

【符号の説明】

- - 10 コンデンサチップ体
 - 2 誘電体層
 - 3 内部電極層
 - 4 外部電極

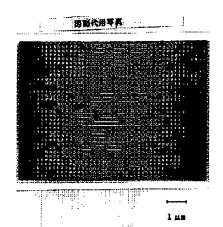
【図1】





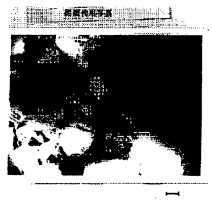


【図3】



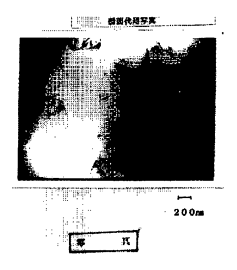
其

【図4】



200m

【図5】



【手続補正書】

【提出日】平成5年6月23日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0024

【補正方法】変更

【補正内容】

【0024】誘電体層中には、酸化アルミニウムが含有されていてもよい。酸化アルミニウムは比較的低温での焼結を可能にする作用をもつ。Al2Osに換算したときの酸化アルミニウムの含有量は、誘電体材料全体の1重量%以下とすることが好ましい。酸化アルミニウムの含有量が多すぎると比誘電率が著しく低下してしまい、同時にIR加速寿命も短くなってしまう。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0025

【補正方法】変更

【補正内容】

【0025】本発明において誘電体層は、いわゆるコアーシェル構造となっている。すなわち、ペロブスカイト構造を有する高誘電率相の結晶粒(コア)の周囲を低誘電率相の結晶粒界(シェル)が取り囲む構造となっている。コアには、通常、BaO、TiO2、MnO、CaOなどが含まれ、シエルには、通常、CaO、TiO2、BaO、SiO2、MnO、MgO、Y2O3などが含まれる。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0028

【補正方法】変更

【補正内容】

【0028】誘電体層の一層あたりの厚さは、50μm 以下、好ましくは20μm程度以下とする。厚さの下限 は0.5μm程度、好ましくは2μm程度である。本発 明は、このような薄層化した誘電体層を有する積層型セ ラミックチップコンデンサの容量の経時変化防止に有効 である。なお、誘電体層は、通常、2~300層程度、 好ましくは2~200層程度積層する。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0031

【補正方法】変更

【補正内容】

【0031】内部電極層の厚さは用途等に応じて適宜決定すればよいが、厚さの上限は通常 5μ m、好ましくは 2.5μ m、厚さの下限は通常 0.5μ m、好ましくは 1μ mである。

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0037

【補正方法】変更

【補正内容】

【0037】誘電体原料は、通常、平均粒子径0.1~3μm程度、特に0.1~1μm程度の粉末として用いられる。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0046

【補正方法】変更

【補正内容】

【0046】また、焼成時の保持温度は、好ましくは1 100~1400℃、より好ましくは1200~140 0℃、さらに好ましくは1200~1300℃とする。 保持温度が前記範囲未満であると緻密化が不十分であ り、前記範囲を超えると直流電界印加時の容量の経時変 化が大きくなる。

【手続補正7】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0056

【補正方法】変更

【補正内容】

【0056】 <外部電極形成>上記のようにして得られたコンデンサチップ体に、例えばバレル研磨やサンドプ

ラストなどにより端面研磨を施し、外部電極用ペーストを印刷ないし転写して焼成し、外部電極4を形成する。 外部電極用ペーストの焼成条件は、例えば、加湿したN2とH2との混合ガス中で600~800℃にて10分間~1時間程度とすることが好ましい。

【手続補正8】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0072

【補正方法】変更

【補正内容】

【0072】得られたコンデンサチップ体の端面をサンドブラストにて研磨した後、上記外部電極用ペーストを前記端面に転写し、加湿したN2+H2雰囲気中で800℃にて10分間焼成して外部電極を形成し、積層型セラミックチップコンデンササンプルを得た。

フロントページの続き

(72)発明者 野村 武史

東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティーディーケイ株式会社内